国 事 務 際 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



FOP-389-PCT-EP Sup SR '04.12.28. Ref. 4

(51) 国際特許分類6 A61K 39/395, G01N 33/15 // C07K 16/28, C12N 15/06, C12P 21/08, (C12P 21/08, C12R 1:91)

(11) 国際公開番号

WO97/32601

(43) 国際公開日

1997年9月12日(12.09.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00702

A1

(22) 国際出願日

1997年3月6日(06.03.97)

(30) 優先権データ 特願平8/78182

1996年3月6日(06.03.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

中外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒115 東京都北区浮間5丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

福島 直(FUKUSHIMA, Naoshi)[JP/JP]

〒412 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地

中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 須藤政彦(SUDO, Masahiko)

〒103 東京都中央区日本橋室町1丁目13番4号

ムロマチ齋藤ピル4階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: METHOD OF SCREENING APOPTOSIS INDUCING SUBSTANCES

(54)発明の名称 アポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法

(57) Abstract

A method of screening apoptosis inducing substances characterized by using cells where an integrin-associated protein (IAP) has been expressed; the above screening method wherein the cells used are myelocytic cells; and pharmaceutical compositions containing as the active ingredient the substances obtained by the above method. The invention makes it possible to differentiate, identify and screen readily and highly efficiently the substances, such as antibodies, that induce apoptosis in myelocytic cells by using cells wherein IAP has been expressed while utilizing specific binding reactions of the substances. The above-specified substances thus obtained can be used by virtue of their characteristics as the active ingredient of pharmaceutical compositions such as anticancer agents and remedies for myelocytic leukemia.

(57) 要約

アポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法等を提供する IAP (Integrin Associated in)を発現している細胞を用いてアポトーシス(apoptos is)を誘起する性質を有する物質を探索することを特徴とするア ポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法。細胞が、骨髄球 様細胞である上記のスクリーニング方法。上記スクリーニング方法 で得られる物質を有効成分としてなる医薬組成物。本発明は、 Pを発現している細胞を用いることにより、骨髄球様細胞にアポト ーシスを引き起こす抗体等の物質を、その特異的結合反応を利用し て、それらを識別、同定し、簡便かつ高効率でスクリーニングする ことを可能とする。本発明のスクリーニング方法により取得された 骨髄球様細胞等にアポトーシスを引き起こす作用を有する物質は、 その特性を利用して、抗ガン剤、骨髄性白血病の治療等の分野におっ いて有用な骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物の有効成分として 使用し得るものである。

明細書

アポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法

5 技術分野

本発明は、アポトーシス(apoptosis)を誘起する物質のスクリーニング方法等に関するものであり、更に詳しくは、IAP(Integrin Associated Protein)を発現している細胞を用いて、骨髄球様細胞等にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体等の物質を、簡便を有するモノクローナル抗体等の物質を、高効率で探索することを可能とする新しいアポトーシスを誘起する物質、当該物質を有効成分としてなる医薬組成物等に関するものである。

背景技術

従来、顆粒球コロニー刺激因子、例えば、遺伝子組換え型顆粒球コロニー刺激因子(rG-CSF)は、主に顆粒球系細胞の分化、20 増殖を促進させる液性因子として知られているものであるが、マウスのin vivoの実験では、このrG-CSFを投与することにより、骨髄の造血亢進のみならず、脾臓でも著しい髄外造血が自立が設立とが報告されている。そして、この脾臓での髄外造血のメカニスムとして、rG-CSFの刺激により脾臓の造血微小環境が変化し、造血支持能力が亢進したことにより造血が生じたものであると考えられた。

そこで、本発明者は、この脾臓での造血機能を解明するために、 rG-CSF連投後の脾臓の間質細胞に着目し、間質細胞を介した rG-CSFによる造血機能亢進の解析を試みるべく、rG-CSFを連投したマウス脾臓より造血間質細胞株(CF-1細胞)を樹立し、かかる造血間質細胞を用いてその造血支持能を検討したところ、in vitroでのコロニー刺激活性およびin vivoでの造血幹細胞支持能が認められた〔Blood,80,1914(1992)〕。

しかしながら、この脾臓間質細胞については、その一部が細胞株(CF-1細胞)として樹立されて、その細胞学的特性の検討等はなされているものの、これまでに、その細胞表面抗原を認識する特定の抗体を作製することはほとんど行われておらず、ましてやその特性等については全く知られていない状況にあった。

そこで、本発明者は、脾臓間質細胞に関する前記したような知見とこれまでの研究成果を踏まえ、この脾臓間質細胞を識別し得る特定の抗体を開発することを目標として鋭意研究を積み重ねる中で、 当該脾臓間質細胞株を感作抗原として使用してモノクローナル抗体

を作製したところ、これまでに報告された例のない新規モノクローナル抗体が得られた。

そして、この取得されたモノクローナル抗体の特性について検討したところ、当該モノクローナル抗体は、骨髄球様細胞にアポトーシスを誘起する特性を有するものであることを見い出し、既に報告したが、更に、当該モノクローナル抗体が認識する抗原は、IAPは「Integrin Associated Protein)と同一であること、また、IAPはアポトーシスに関する機能を引ってあることを見い出すと共に、IAPを発現している細胞を用いることを見い出すと共に、IAPを発現している細胞を用いることを見い出すと共に、IAPを発現している細胞を用いることを見い出すと大に、IAPを発現している細胞を用いることを見い出すと大に、IAPを発現している細胞を用いることを見い出するため質を識別、同定を積み重ねる中で、本発明を完成するに至った。

発明の要約

本発明は、アポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法等を提供することを目的とする。

本発明は、IAP(Integrin Associated Protein)を発現している細胞を用いてアポトーシス(apoptosis)を誘起する性質を有する物質を探索することを特徴とするアポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法。細胞が、骨髄球様細胞である上記のスクリーニング方法。上記スクリーニング方法で得られる物質を有効成分としてなる医薬組成物、である。

10 本発明は、IAPを発現している細胞を用いることにより、骨髄球様細胞にアポトーシスを引き起こす抗体等の物質を、その特異的結合反応を利用して、それらを識別、同定し、簡便かつ高効率でスクリーニングすることを可能とする。本発明のスクリーニング方法により取得された骨髄球様細胞等にアポトーシスを引き起こす作用を有する物質は、その特性を利用して、抗ガン剤、骨髄性白血病の治療等の分野において有用な骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物の有効成分として使用し得るものである。

発明の開示

20 すなわち、本発明は、「APを発現している細胞を用いてアポトーシス(apoptosis)を誘起する性質を有する物質をスクリーニングする方法を提供することを目的とするものであり、更には、当該スクリーニング方法により取得された細胞にアポトーシスを誘起する新しい物質、当該物質を有効成分としてなる医薬組成物25 等を提供することを目的とするものである。

前記のモノクローナル抗体は、骨髄球様細胞(myeloid cell)のアポトーシス(apoptosis)(核クロマチンDNAがヌクレオソーム単位で切断(いわゆるラダー・フォーメーション)されること等を特徴とし、その結果、細胞を死に至らしめ

10

る現象で、細胞自滅とも云う〕を引き起こす抗原等を特異的に認識する抗体として、これらを識別、同定する機能を有するものとしまるいは骨髄球様細胞にアポトーシスを誘起させる機能にはなるのである。尚、骨髄球様細胞には、好中球、骨髄球球、骨髄球は、分口ファージ、単球、赤芽球が含まれるが、本発明にアポトーシスを誘起する。従来、一般にアポトーシスを誘起する特性を有するモノクローナル抗体は、骨髄球様細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する特性を対したは、骨髄球様細胞にアポトーシスを誘起する特性を有するでは、近体は前記の他に全く知られておらず、だって、前記モノクローナル抗体を包括するものとして定義される。

かかるモノクローナル抗体は、基本的には、例えば、次のように して作製することができる。

すなわち、前記モノクローナル抗体は、例えば、rG-CSF投 5動物の脾臓間質細胞を感作抗原として使用して、基本的には、これを通常の免疫法を応用して免疫し、通常の細胞融合法を応用して 細胞融合させ、通常のクローン化法を応用してクローン化することによって作製することができる。

合に準じて得られるヒト脾臓間質細胞由来の細胞株を使用することも適宜可能であり、前記CF-1細胞の場合と同様にして目的とするヒト骨髄球様細胞と結合するモノクローナル抗体を作製することができる。

- 5 このようなモノクローナル抗体の作製方法において、前記感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用するミエローマ細胞との適合性などを考慮して選択するのが好ましく、一般的には、マウス、ラット、ハムスター等が好適なものとして使用される。
- 10 次に、免疫は、一般的方法により、例えば、前記CF-1細胞等の脾臓間質細胞を哺乳動物に腹腔内注射等により投与することにより、行われる。より具体的には、PBSや生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものを、動物に1ヶ月毎に数回投与することが好ましい。免疫細胞としては、前記細胞株の最終投与後に摘出した脾細15 胞を使用するのが好ましい。

次に、前記免疫細胞と融合される他方の親細胞としての哺乳動物のミエローマ細胞としては、すでに公知の種々の細胞株、例えば、P3(P3X63Ag8.653) (J. Immunol., 123, 1548(1978))、p3-U1(Current To Pics in Micro-biology and Immunology, 81, 1-7(1978))、NS-1(Eur. J. Immunol., 6, 511-519(1976))、MPC-11(Cell, 8, 405-415(1976))、Sp2/0-Ag14(Nature, 276, 269-270(1978))、FO(J. Immunol. Meth., 35, 1-21(1980))、S194(J. Exp. Med., 148, 313-323(1978))、およびR210(Nature, 277, 131-133(1979))等が好適に使用される。

前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には通常

の方法、例えば、ミルシュタインら(Milstein et a 1.)の方法 [Methods Enzymol., 73, 3-4 6 (1981)] 等に準じて行うことができる。

15 細胞融合は、前記免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前記培地内でよく混合し、予め37℃程度に加温したPEG溶液、例えば、平均分子量1,000~6,000程度のPEGを、通常、培地に約30~60%(W/V)の濃度で添加し、混合することによって行われる。続いて、適当な培地を逐次添加し、遠心して上清を除される。

当該ハイプリドーマは、通常の選択培地、例えば、HAT培地(ヒポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培地)で培養することにより選択される。当該HAT培地による培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(未融合細胞)が死滅するのに充分な時間、通常、数日~数週間継続する。次いで、通常の限界希釈法に従って、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよび単一クローン化が実施される。

このようにして作製される前記モノクローナル抗体を産生するハ

イプリドーマは、通常の培地で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存することが可能である。

当該ハイブリドーマから前記モノクローナル抗体を採取するには、当該ハイブリドーマを常法に従って培養し、その培養上清から得る方法、あるいはハイブリドーマをこれと適合性のある哺乳動物に投与して増殖させその腹水から得る方法など適宜の方法が採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適した方法であり、一方、後者の方法は、抗体の大量生産に適した方法である。

更に、前記した方法により得られる抗体は、塩析法、ゲル濾過法 10、アフィニティークロマトフラフィー等の通常の精製手段を応用し て高純度に精製することができる。

当該モノクローナル抗体は、後記する実施例においてはBMAP - 1 を用いたが、それに限らず、実施例において具体的に示す固有 の特性、すなわち骨髄球様細胞等にアポトーシスを誘起する機能を 有するものであれば、如何なるものであってもよく、当該機能を有 15 するものであれば、その種類を問わず利用することができる。次に 、IAPを発現している細胞としては、骨髄球様細胞等が例示され るが、例えば、マウスIAP遺伝子(Genbank, Accession number 2 25524) (The Journal of Cell Biology, 123, 485-496 (1993)) を 常法により導入したジャーカット細胞(Transfectant 20 Jurkat Cell)等が好適なものとして使用される。 1 AP遺伝子としては、マウスIAP遺伝子に限定されるものではな く、他のIAP遺伝子、例えば、ヒトIAP遺伝子等を使用するこ とが可能である。その他、IAPを発現している細胞(例えば、ヒ ト白血病細胞等)であれば同様に使用できることは云うまでもない 25

そして、本発明に係るスクリーニング方法は、IAPを発現している細胞を用いる点に最大の特徴を有するものであり、当該細胞を用いてアポトーシスを誘起する物質をスクリーニングする方法は、

IAPを発現して無い同一細胞をプランクとして、当該IAPを抗原として特異的に認識するモノクローナル抗体、その断片等の物質を、常法により識別、同定して、スクリーニングすれば良く、その具体的方法は特に限定されるものではない。

- 5 本発明のスクリーニング方法により取得されたモノクローナル抗体、その断片、IAPに結合能を有するアポトーシスを誘起する物質等は、その特性を利用して、例えば、抗ガン剤、骨髄性白血病の治療等の分野において有用な骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物の有効成分として使用し得るものである。
- 10 このようなモノクローナル抗体を利用して骨髄球様細胞にアポトーシスを引き起こす抗原等を特異的に認識する抗体として、これらを識別、同定するための、あるいは、当該モノクローナル抗体の固有の特性を利用して抗ガン剤、骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物として使用するための具体的システムの構築、その改変および応助して使用するための具体的システムの構築、その改変および応用等は、当業者にとって自明の通常の方法を応用して実施されるものであることは云うまでもない。

図面の簡単な説明

図1は、イムノフルオレッセンスによる解析(抗体非存在下の対 20 照, CF-1細胞)を示す。

図2は、イムノフルオレッセンスによるGSPST-1抗体とCF-1細胞との結合性の解析を示す。

図3は、イムノフルオレッセンスによるBMAP-1抗体とCF-1細胞との結合性の解析を示す。

25 図4は、イムノフルオレッセンスによる解析(抗体非存在下の対照、骨髄細胞)を示す。

図 5 は、イムノフルオレッセンスによるGSPST- 1 抗体と骨髄細胞との結合性の解析を示す。

図6は、イムノフルオレッセンスによるBMAP-1抗体と骨

髄細胞との結合性の解析を示す。

図7は、イムノフルオレッセンスによる解析 (抗体非存在下の対照, NFS-60) を示す。

図 8 は、イムノフルオレッセンスによるGSPST-1とNF S-60 細胞との結合性を示す。

図 9 は、イムノフルオレッセンスによる解析(ラット 1 g G 1 による対照、NFS - 6 0)を示す。

図 1 0 は、イムノフルオレッセンスによる B M A P - 1 b N F S - 6 0 細胞との結合性を示す。

10 図11は、モノクローナル抗体の細胞増殖抑制試験 (BMAP-1)を示す。

図12は、モノクローナル抗体の骨髄移植阻害試験 (GSPST-1)を示す。

図 1 3 は、モノクローナル抗体の骨髄移植阻害試験 (BMAP 15 - 1) を示す。

図14は、本発明のモノクローナル抗体のBMAP-1投与6日後の死滅した骨髄細胞(2)、抗体非存在下の対照(1)、を示す説明図である〔骨髄標本(生物の形態)の顕微鏡写真(H. E. 染色)(×400)〕を示す。

20 図15は、本発明のモノクローナル抗体のBMAP-1を投与した場合にみられる骨髄細胞のDNAのラダー・フォーメーションを示す説明図である(電気泳動クロマトグラフィーの泳動写真)を示す。

図16は、TNFによる細胞障害試験を示す。

25 図 1 7 は、モノクローナル抗体の細胞障害試験 (BMAP-1) を示す。

図18は、イムノフルオレッセンスによる解析 (ラット1gG 2aによる対照, BWV1) を示す。

図19は、イムノフルオレッセンスによる抗マウスMHCcl

15

assⅠ抗体とBWV1細胞との結合性を示す。

図 20 は、イムノフルオレッセンスによる解析(ラット 1 g G 1 による対照, B W V 1) を示す。

図 2 1 は、イムノフルオレッセンスによる B M A P - 1 と B W、 5 V 1 細胞との結合性を示す。

図22は、BMAP-1の細胞(マウスIAP遺伝子を導入したジャーカット細胞)に対する増殖抑制作用を示す。

図23は、Apoptosisの解析 — 発現Vector のみを導入したJurkat cellsに対する作用(IgG1 1μg/ml, A: Apoptosis ratio, 6.2%)を示す。

図24は、Apoptosisの解析 — 発現Vectorのみを導入したJurkat cellsに対するBMAP-1の作用(BMAP-1 1μg/ml, A:Apoptosis ratio, 3.5%)を示す。

図25は、Apoptosisの解析 —— マウスIAP遺伝子を導入したJurkat cellsに対する作用(IgG11μg/ml, A: Apoptosis ratio, 3.2%)を示す。

20 図26は、Apoptosisの解析 — マウスIAP遺伝子を導入したJurkat cellsに対するBMAP-1の作用(BMAP-1 1μg/ml, A:Apoptosis ratio, 25.6%)を示す。

25 符号の説明

- a BMAP-1投与したマウス胸腺のDNA(24時間)
- b BMAP-I投与したマウス骨髄のDNA(24時間)
- c BMAP-1投与したマウス骨髄のDNA(8時間)
- d BMAP-1投与したマウス骨髄のDNA(4時間)

- e 無処理マウスの骨髄のDNA(骨髄細胞)
- f 分子量マーカー

発明を実施するための最良の形態

5 次に、本発明を参考例および実施例に基づいて更に具体的に説明 するが、本発明は当該実施例に限定されるものではない。

参考例

脾臓間質細胞株の樹立とその性質

- 1) 脾臓間質細胞株の樹立
- 1 becco培地 (IMDM) (Boehringer-Mannheim社製)で37℃、5%CO2のインキュベータ内で培養し、週2回新鮮培地に交換した。
- 20 コンフルエント培養から 0.05%トリプシン+ 0.02% ED TA(Sigma Chemical社製)、Ca-Mg-free PBSを用いて付着性細胞集団(間質細胞)を分取して別なフラスコに移した。この継代培養を週に約1~2回繰り返した。初期の継代培養(1~10回目)での細胞のsplit ratioは25 1/4~1/8であったが、その後の比率は1/16~1/32とした。約10回目の継代培養後に間質細胞は均質な線維芽細胞様となった。20回目の継代時に上述の方法で間質細胞を採集し、限界希釈法を用いて細胞のクローニングを2回繰返して間質細胞株(CF-1細胞株)を樹立した。

次いで、これらの細胞を10%非働化FBSを加えたIMDM5m1を入れた25cm²フラスコ(Corning社製)内で維持培養し、5日毎にsp1it ratio 1/32で継代培養した。尚、他の哺乳動物についても、その脾臓間質細胞株を樹立することができ、例えば、ヒトの場合には、細胞をSV-40アデノウィルスベクターで形質転換すれば前述と同様の方法でヒト脾臓間質細胞株を樹立することが可能である〔J. Cell. Physio1.,148,245(1991)〕。

2) CF-1細胞の特性

- 10 前記の如くして細胞株として樹立されたCF-1細胞については、標準的な細胞化学的手法を用いてアルカリ・ホスファターゼ、酸性ホスファターゼ、β-グルクロニダーゼ、αーナフチルアセティトエステラーゼおよびオイル・レッド〇を検索すると共に下記のインクローナルおよびポリクローナル抗体を用いて免疫酵素組織化学を検索によりその特性を検討した:MacI(Sero Tec.社製)、第VIII関連抗原(Dakopatts社製)、I型コラーゲンおよびフィブロネクチン(Chemicon International社製)、貪食能はラテックス・ビーズ(粒子径:1.09μm, Sigma)を用い、また、脂
- 20 肪細胞への分化能は、25cm² フラスコでコンフルエント培養後 10⁻⁶mol/1の燐酸ハイドロコルチゾン(Sigma社製)を 添加し、4週間の培養で検討した。

その結果、CF-1細胞は、アルカリ・ホスファターゼ、第VI II因子関連抗原、Maclおよび貧食能は陰性であったが、I型 25 コラーゲン、III型コラーゲンおよびフィブロネクチンは陽性であった。CF-1細胞は、微かにリピッドを含むが、10-6mol /1のハイドロコルチゾン存在下の4週間のコンフルエント培養に よっても脂肪細胞には分化しなかった。これらのデータから、CF -1細胞は、前脂肪細胞、マクロファージおよび血管内皮細胞の特 徴を備えていないと云えることから、これらとは異なる間質細胞由 来であることが明らかとなった。

3) CF-1細胞による造血幹細胞の維持

造血幹細胞がCF-1細胞によって維持されるか否かを検討する ため、Till&McCullochの方法によるCFU-S asay(脾コロニー形成法)を行なった。マウス10匹/群に900cGyを照射(MBR-1520R, Hitachi社製, 東京)した後、骨髄単核細胞(BM細胞)(1.0×10°/head) d、5.0×10⁴/headまたは2.5×10⁴/head) およびCF-1細胞(1.0×10°/head)を静注し、12日目に脾臓内のコロニー数を算えてCFU-S(脾臓コロニー)とした。

その結果、骨髄単核細胞(BM細胞)とCF-1細胞とを放射線照射したマウスに同時に移植すると、いずれのBM細胞群についても も脾コロニー数は、CF-1細胞を移植しなかったマウスに比し有意に増加し(1.4~1.8倍)、また、BM細胞とCF-1細胞とを同時に移植したマウスの移植後12日目の生存率は、BM細胞を単独移植したマウスよりも高く、死亡率が低下することから、造血幹細胞がCF-1細胞によって維持されることが明らかとなった 20 。

実施例

モノクローナル抗体の作製

- 1)感作抗原と免疫法
- 感作抗原として、前述の参考例で取得したCF-1細胞を用いて抗原感作を行った。細胞株は、10%牛胎児血清(FBS、三光純薬社製)、Iscove改変Dulbecco培地(IMDM)(Boehringer-Mannheim社製)を培地として使用し、5%CO₂インキュベーター中で37℃の温度条件下で継代培

10

養を行った。

細胞は、1mMEDTA、PBS処理後、軽いピペッティングによって培養フラスコより回収した。この細胞を約1×10⁷個/m1の細胞数で1mMEDTA・PBSに懸濁し、浮遊させ、Wistar Imamich系ラット(7週令、4、動物繁殖研究所)に免疫した。初回免疫には、約1×10⁷個/m1の細胞1m1をラット腹腔内に注射し、1ヶ月後に1×10⁷個/m1の細胞1m1を追加免疫した。更に、1ヶ月間隔にて1×10⁷個/m1の細胞1m1を数回追加免疫し、免疫されたラット抗体とCF-1細胞との反応性を確認後、最終免疫として、1×10⁸個/m1の細胞1m1を免疫した。最終免疫3日後にラットを屠殺して脾臓を摘出した。

2) 細胞融合

1匹のラットから摘出した脾臓を細切後、遊離した脾細胞を遠沈した後、IMDM培地(Boehringer-Mannheim社製)中に懸濁し、浮遊させ、充分に洗浄を行った。一方、マウス・ミエローマ細胞株Sp2/0-Ag14 [Nature, 276, 269-270(1978)]を、10%牛胎児血清(FBS、三光純薬社製)を含有するIMDM(Boehringer-Ma20nnheim社製)培地にて培養して得た細胞を、同様に前記IMDM培地で洗浄後、その1×10°個と、前記脾細胞2×10°個とを遠心管に入れ混合し、ポリエチレングリコール4000(半井化学社製)によって常法[Clin.Exp.Immuno1., 42, 458-462(1980)]に従い細胞融合させた。

25 次いで、得られた融合細胞を、20%FBSを含むIMDM培地にて96個のウエルプレートに分注し、5%CO2インキュベーター中で37℃で培養した。翌日よりHAT選択培地に徐々に置換させて培養を続けた。

培養開始後、上清を週2回の頻度に、それぞれ新しいHAT培地

に代え、培養を継続し、増殖維持させた。

次に、このようにして得られた融合細胞を常法により限界希釈法を用いてクローニングした。すなわち、前記融合細胞の培養上清中の抗体を利用して、感作抗原との結合性を調べ、感作抗原と強い結合性を有するクローンだけを常法により限界希釈法を用いてクローニングした。

3) スクリーニング

融合細胞(ハイプリドーマ)のスクリーニングは、フローサイト メトリー(FIow Суtometry)を使った間接蛍光抗体 10 法により行った。

目的の抗体を産生するクローンのスクリーニングは、ターゲット細胞として、CF-1細胞を用いて行った。すなわち、反応バッファー〔2%FBS, 0.02%NaN。を含むPBS〕に懸濁した細胞を遠心し、ペレットとして回収した後、ハイブリドーマ培養上15 清100μ1中に浮遊させ(約1×106個/100μ1)、4℃にて1時間反応させた。 前記バッファーにより1回洗浄した後、FITC標識ヤギ抗ラット1gG(FC)抗体(Chemicon社製)を加えて1時間インキュベーションした。1回洗浄した後、フローサイトメトリー(F1ow Cytometry)(FAC20 Scan,ベクトン・デッキンソン社製)にて解析した。

4) 抗体の精製

前記3)でスクリーニングした融合細胞を常法に従って培養し、 培養上清中に産生される抗体を常法により分離し、精製した。

すなわち、各ウエルのうち前記感作抗原に対する抗体価の高かっ 25 たウエルからハイブリドーマを採取し、組織培養プラスチックディ ッシュ(Corning社製)に広げて5%CO2中で37℃にて 継代培養を行い、増殖させ、常法により精製することにより、モノ クローナル抗体GSPST-1、BMAP-1を得た。

GSPST-1については、得られた細胞をプリスタン投与を施

行したBALB/cAJc1-nu系ヌードマウス(8週令, ♂, 日本クレア社製)に腹腔内注入した。10~14日後、産生された腹水を採取し、33%硫酸アンモニウムで塩析しPBSを含むIsс。また、BMAP-1抗体については、10%FBSを含むIsで、また、BMAP-1抗体については、10%FBSを含むIsで、カット(するは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのは、カーカーのでは、カーのでは、カ

前記モノクローナル抗体のBMAP-1を産生するハイブリドーマは、Wistar Imamich系ラット脾細胞とマウス・ミエローマ細胞株Sp2/0-Ag14を親細胞として作製された新規な融合細胞であり、公的微生物寄託機関である工業技術院生命工学工業技術研究所に、BMAP-1(ラット マウス ハイブリドーマ),受託番号FERM BP-4382として国際寄託されている。

- 5) 抗体の性質
- 20 ①抗体の反応性

(CF-1細胞に対する反応性)

上記のようにして得られたモノクローナル抗体GSPST-1、BMAP-1のCF-1細胞に対する反応性について免疫蛍光分析(Immunofluorescence analysis)に25 より検討した結果を図1〜図3に示す。ここで、図1は、抗体非存在下のコントロール、図2は、GSPST-1とCF-1細胞との結合性、図3は、BMAP-1とCF-1細胞との結合性、の解析結果を示す。尚、図中、縦軸は相対細胞数を、横軸は蛍光強度を、示す。

図1~図3から明らかなとおり、モノクローナル抗体GSPST -1、BMAP-1はCF-1細胞に対して結合性を有しており、 CF-1細胞の表面抗原を認識するものであることが分った。 (骨髄細胞に対する反応性)

- 5 次に、GSPST-1、BMAP-1の正常の骨髄細胞に対する 反応性をフローサイトメトリー(Flow Cytometry) (FACScan,ベクトン・デッキンソン社製)により検討した 結果を図4~図6に示す。ここで、図4は、抗体非存在下のコント ロール、図5は、GSPST-1と骨髄細胞との結合性、図6は、
- 10 BMAP-1と骨髄細胞との結合性、の解析結果を示す。尚、図中、縦軸は相対細胞数を、横軸は蛍光強度を、示す。

図4~図6に示すように、GSPST-1は、骨髄細胞とは全く結合せず、BMAP-1は、すべての骨髄細胞と結合することが明らかとなった。

15 (骨髄性白血病細胞株 (NFS-60) に対する反応性)

GSPST-1およびBMAP-1のNFS-60細胞〔Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 6687-6691(1985)〕に対する反応性をフローサイトメトリー(Flow Cytometry)(FACScan, ベクトン・デッ20 キンソン社製)により検討した結果を図7〜図10に示す。ここで、図7は、抗体非存在下のコントロール、図8は、GSPST-1とNFS-60細胞との結合性、図9は、市販のラットIgG1(Zymed社製)を用いたコントロール、図10は、BMAP-1とNFS-60細胞との結合性の解析結果を示す。尚、図中、縦軸25 は相対細胞数を、横軸は蛍光強度を、示す。

図7〜図10に示すように、GSPST-1は、NFS-60細胞とは反応せず、BMAP-1は、NFS-60細胞と結合することが明らかとなった。

(BMAP-1のNFS-60細胞に対する細胞増殖抑制試験)

15

BMAP-1のNFS-60細胞に対する作用を、G-CSF100ng/m1およびサイクロヘキシミド10-0M存在下にて、MTTアッセイ法により検討した結果を図11に示す。96穴の培養プレートを用い、NFS-60細胞を4×10°/we11/100μ1に対し、BMAP-1は0,1,10,100ng/m1,1,10μg/m1濃度のものをそれぞれ10μ1/we11添加し、その2日後に、MTT法により生細胞数を測定した。その結果、図11に示すように、NFS-60細胞はBMAP-1により著しく増殖が抑制されていることが明らかとなった。

10 ②抗体のタイピング

次に、得られたモノクローナル抗体のIgGのサブクラスをタイピングしたところ〔ラットMono Ab-ID・Spキット(Zymed社製)、およびビオチン標識マウス抗ラットIgG1抗体(Zymed社製)を使用〕、GSPST-1はIgG2a、BMAP-1はIgG1であることが明らかとなった。

③骨髓移植阻害作用

次に、これらの抗体を用いて骨髄移植阻害実試験を行い、その特性について検討した。その結果を図12~図13に示す。図12~図13に示されるように、BMAP-1は、骨髄移植阻害効果を有するが、GSPST-1には、その効果は認められなかった。すなわち、致死量の放射線照射(900cGy)をしたC57BL/6Jマウスに、1.0×10~/headの骨髄細胞およびモノクローナル抗体を、尾静脈より投与し、脾臓コロニーの形成を観察したところ、上記の結果を得た。尚、図13のNon-treated

図13に示されるように、BMAP-1が、骨髄移植阻害試験において、移植を完全に抑制するのは、このモノクローナル抗体が、骨髄細胞に反応しアポトーシスを引き起こすことに因るものであることが確認された。すなわち、BMAP-1産生のハイブリドーマ

をヌードマウスに腹腔内投与すると腹水がわずかに貯留する時期にマウスは死亡した。また、正常のC57BL/6Jマウスに、50μg/headのBMAP-1を静脈内投与することにより骨脈胞がすべて死滅することが判明し、図14にBMAP-1静脈内投与することが割けたことを裏付ける顕微鏡写真を表した。この顕微鏡写真から明らかなように、リンパ球ばかりでするであることが確認が、また、30μg/headのBMAP-1を投与したマウスの骨髄細胞のDNAを検討したところ、図15に示すように、明らかにラダー・フォーメーションが認められ、BMAP-1の骨髄細胞に対する前記反応は、アポトーシスに因るものであることが確認された。

なお、BMAP-1抗体について、そのIgGのFc領域をペプシン(Sigma社製)により切断し、F(ab')。としてGPCカラムにより精製した後、C57BL/6Jマウスにその33.5μg/head(完全なIgGの50μg/headに相当する量)を静脈内投与した結果、骨髄において、骨髄細胞が死滅することが認められた。このことにより、BMAP-1による骨髄細胞の20 死滅には、抗体依存性細胞障害および補体依存性細胞障害は関与していないことが明らかとなった。

ところで、アポトーシスを引き起こす抗原としては、細胞表面蛋白質のFas抗原が既に報告されているが、このFas抗原は、胸腺、心臓、肝臓、肺、卵巣などでmRNAの発現が認められているが、骨髄ではそのmRNAがほとんど検出されないことから(J. Immunol., 148, 1274-1279(1992))、BMAP-1が認識する抗原は、従来知られているFas抗原とは異なるものであることは明らかである。

更に、BMAP-1が認識する抗原が、TNFレセプターか否か

25

を明らかにするため、TNFに反応し細胞死を起こすL-929細胞を用い、BMAP-1の作用を検討した。マウスTNFa(Genzyme社製)の最終濃度は、0,1,10,100pg/m1,1,10,100ng/m1,1μg/m1とし、BMAP-1の最終濃度は、0,10,100pg/m1,1,10,100ng/m1,1,10μg/m1とし、TNFaおよびBMAP-1添加後2日目に、L-929細胞の生細胞数をMTT法によりL-929細胞は著明に減少するのに対し、BMAP-1はL-929細胞に対し作用を及ぼさなかった。従って、BMAP-1が認識する抗原はTNFレセプターでないことが明らかとなった。

BMAP-1が認識する抗原が、MHCclassI抗原であるか否かをフローサイトメトリー(Flow Cytometry)(FACScan,ベクトン・デッキンソン社製)により検討した 結果を図18~図21に示す。ここで、図18は、市販のラット1gG2a(Zymed社製)を用いたコントロール、図19は、抗マウスMHCclassI抗体(ラット1gG2a,BMA社製)とBWV1細胞(BW5147細胞由来のマウスリンパ腫)との結合性、図20は、市販のラット1gG1(Zymed社製)を用いたコントロール、図21は、BMAP-1とBWV1細胞との結合性の解析結果を示す。尚、図中、縦軸は相対細胞数を、横軸は光強度を、示す。その結果、BMAP-1はBWV1細胞を認識しないが、MHCclassI抗体は、BWV1細胞と反応した。

以上のように、BMAP-1は、骨髄球様細胞にアポトーシスを 31き起こす作用を有するものであることが実験的に確認されたが、 本発明者の知るところによれば、前述の如く、従来、骨髄球様細胞 にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体について報告された 例はなく、かかる作用を有するモノクローナル抗体は、本発明者が 見い出したものである。

前記BMAP-1が認識する抗原については、直接発現クローニング(Direct Expression Cloning)によりマウスIAPであることが明らかとなった。次に、BMAP-1の作用をマウスIAPを遺伝子導入した組み換え体細胞を用いて検討した。すなわち、マウスIAP(Integrin Associated Protein)を発現して無いJurkat細胞(Jurkat Cell)に常法によりIAP遺伝子を導入し、マウスIAPを発現している細胞(Recombinant Jurkat Cell)を用い、BMAP-1の当該IAP発現細胞に対する作用をMTS法およびフローサイトメトリーによるDNA断片化の検索により検討した。その結果を図22~26に示す。

MTS法は生細胞数を測定するアッセイ法(プロメガ社)であり、この方法によりBMAP-1の組み換え体Jurkat細胞への作用を検討した。すなわち、96穴の培養プレートを用い、G41 8 (1mg/ml最終濃度) (ギブコBRL社製)の存在下で、組み換え体Jurkat細胞を1×10 1/we11/100μlに対し、BMAP-1を最終濃度で1、10、100ng/mlおよび1、10μg/ml、対照としてIgG1を10μg/ml添加し、2日間培養後に、MTS法により生細胞数を測定した。その結20 果、図22に示すように、組み換え体Jurkat細胞はBMAP-1により著しく増殖が抑制されていることが明らかとなった。

BMAP-1による組み換え体Jurkat細胞のDNA断片化の解析は、フローサイトメトリー(EPICS(登録商標) XL-MCL、コールター社製)を用いて行った。すなわち、6穴の培 養プレートを用いG418(1mg/m1最終濃度)(ギプコBR L社製)の存在下で、組み換え体Jurkat細胞を1.5×10 / Well/3mlに対し、IgGlおよびBMAP-1を最終 濃度1μg/ml添加し2日間培養後、測定に供した。細胞を培養プレートより回収し200×gで細胞ペレットを2mlの冷70%

15

エタノール中に $4 \, \mathbb{C} \,$

その結果、図26に示すように、マウスIAP遺伝子を導入した 10 細胞はBMAP-1によりアポトーシスが誘起されていることが明 らかとなった。

一方、発現Vectorのみを導入しマウスIAPを発現して無いJurkat細胞に対しては、BMAP-1の上記の作用は見られなかった(図24)。これらのことから、BMAP-1抗体が認識する抗原は、IAPと同一であること、また、IAPがアポトーシスに関する機能を有することが明らかとなった。

現時点での情報では、IAPの機能としては、インテグリンのα、β。のβ鎖に結合しα、β。とそのリガンド(Ligand)であるビトロネクチン(Vitronectin)との結合を支持す20 る作用(J. Cell. Biol., 123, 485-496(1993))、好中球と血管内皮との接着に際し血管内皮にCa²+の流入を誘導する作用(J. Biol. Chem., 268, 19931-19934(1993))、あるいは好中球が血管内皮を通過することを支持する作用が報告されているが(Proc. Nat 1. Acad. Sci. USA, 92, 3978-3982(1995))、アポトーシスに関する機能は報告されていない。

BMAP-1は、上記のように、骨髄球様細胞と結合し、骨髄球細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体の一種であることから、当該BMAP-1抗体が特異的に認識する抗原としての1

APを発現している細胞を利用すれば、骨髄球様細胞等にアポトーシスを引き起こす物質を識別、同定し、スクリーニングすることが可能となる。

そして、本発明のスクリーニング方法によって取得されたモノクローナル抗体、その断片、IAPに結合能を有するアポトーシスを誘起する物質等の物質の骨髄球様細胞等に対するアポトーシス作用を利用することにより、当該モノクローナル抗体等の物質は、例えば、その抗原の発現が高いと考えられる骨髄性白血病細胞を死滅させることが可能であると考えられることから、前記骨髄球様細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体、その断片等の物質は、抗ガン剤、骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物の有効成分として有用なものである。

20 以上、本発明のスクリーニング方法について実施例を示して具体的に説明したが、本発明で云うところのアポトーシスを誘起する物質は、前記具体例として例示したものが代表的なものとしてあげられるものの、必ずしもこれに限定されるものではなく、同様にスクリーニングされた同様の特性および機能を有するすべての物質を包25 含するものであることは云うまでもない。

産業上の利用可能性

本発明は、I_A P を発現している細胞を用いることにより、骨髄球様細胞にアポトーシスを引き起こす抗体等の物質を、その特異的

結合反応を利用して、それらを識別、同定し、簡便かつ高効率でスクリーニングすることを可能とする。本発明のスクリーニング方法により取得された骨髄球様細胞等にアポトーシスを引き起こす作用を有する物質は、その特性を利用して、抗ガン剤、骨髄性白血病の治療等の分野において有用な骨髄性白血病治療薬剤等の医薬組成物の有効成分として使用し得るものである。

寄託された微生物への言及

寄託機関の名称及びあて名:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(あて名;日本国茨城県スぱ市東1丁目1番3号(郵便番号305)

寄託した日付:1993年8月9日

受託番号: FERM BP-4382

微生物の表示: BMAP-1 (ラット マウス ハイブリドー

15 マ)

20

25

請求の範囲

- IAP(Integrin Associated Protein)を発現している細胞を用いてアポトーシス(a
 poptosis)を誘起する性質を有する物質を探索することを特徴とするアポトーシスを誘起する物質のスクリーニング方法。
 - 2. 細胞が、骨髄球様細胞である請求項1記載のスクリーニング方法。
- 3. 請求項1または請求項2記載のスクリーニング方法 10 で得られるアポトーシスを誘起する物質。
 - 4. アポトーシスを誘起する物質が抗体であるところの請求項3記載の物質。
 - 5. 請求項3および/または請求項4記載の物質を有効成分としてなる医薬組成物。
- 15 6. 医薬組成物が抗ガン剤であるところの請求項 5 記載 の医薬組成物。
 - 7. 医薬組成物が骨髄性白血病治療薬剤であるところの 請求項5記載の医薬組成物。
- 8. IAPに結合能を有するアポトーシスを誘起する物 20 質。
 - 9. 請求項8記載の物質を有効成分としてなる医薬組成物。
 - 10. 医薬組成物が抗ガン剤であるところの請求項9記載の医薬組成物。
- 25 11. 医薬組成物が骨髄性白血病治療薬剤であるところの 請求項10記載の医薬組成物。

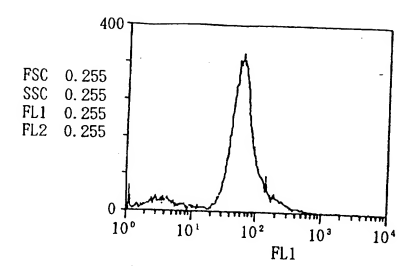


図1

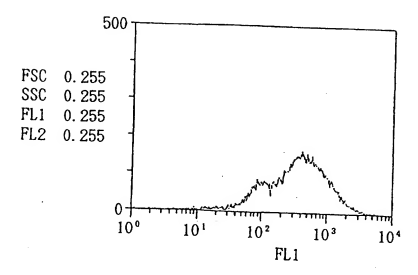


図2

差替え用紙 (規則26)

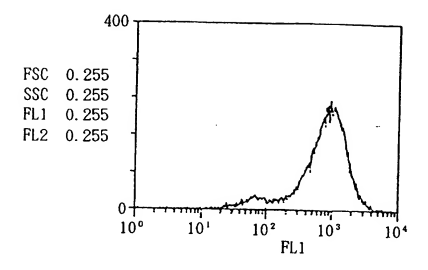


図3

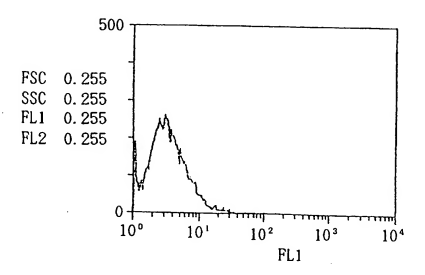
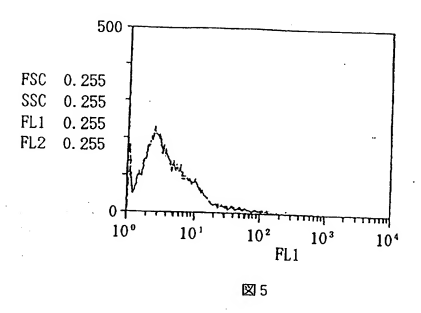
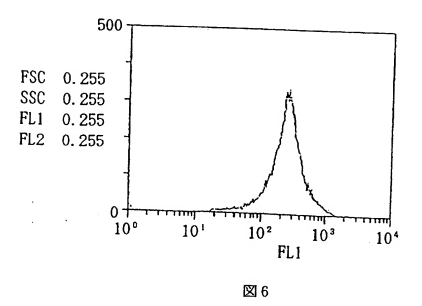


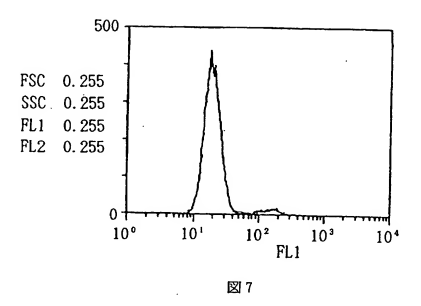
図 4

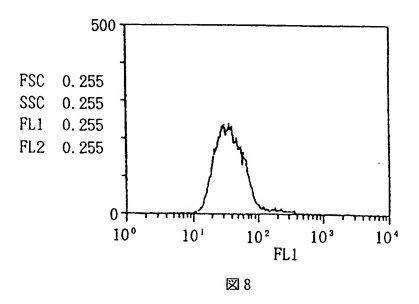
差替え用紙 (規則26)



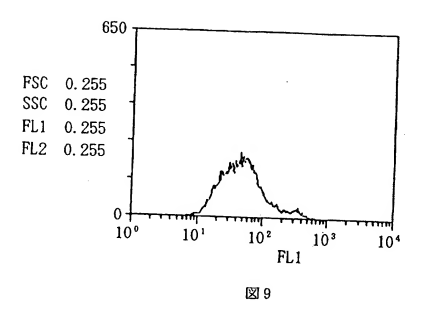


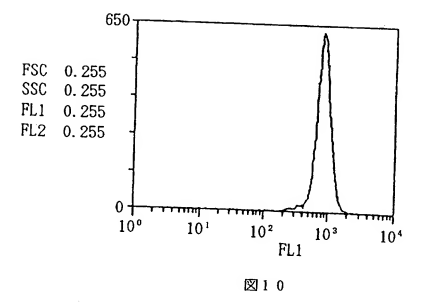
差替え用紙 (規則26)



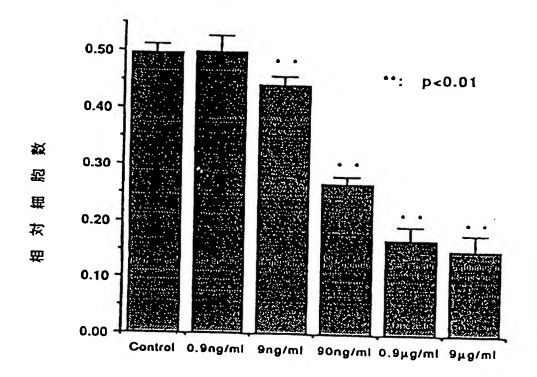


差替え用紙(規則26)





差替え用紙 (規則26)

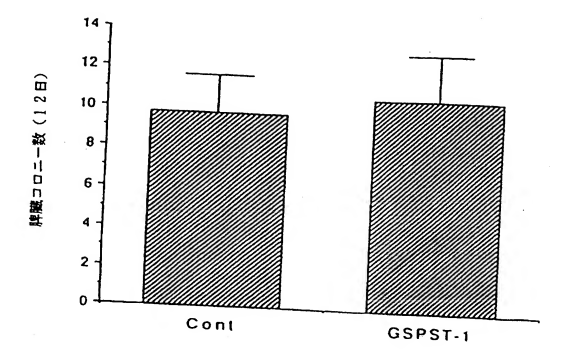


モノクローナル抗体(BMAP-1)濃度

BMAP-1のNFS-60に対する細胞増殖抑制試験

図11

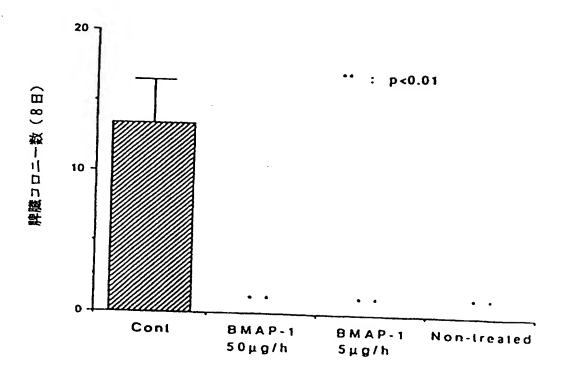
7/17



モノクローナル抗体

骨髓移植阻害試験

212

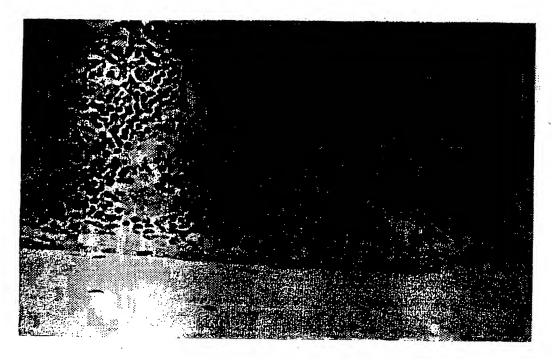


モノクローナル抗体

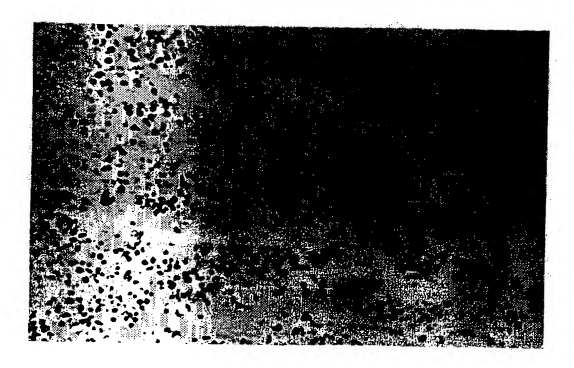
骨髓移植阻害試験

図13

9/17



(1)



(2)

図14

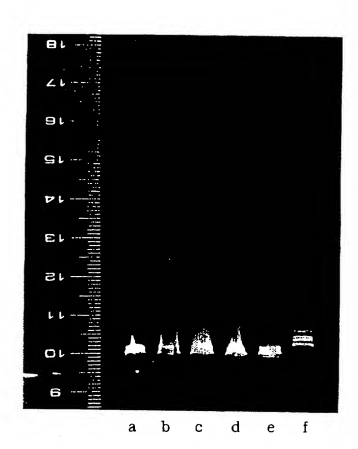
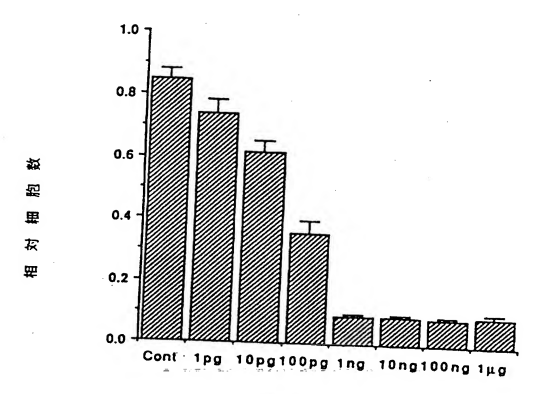


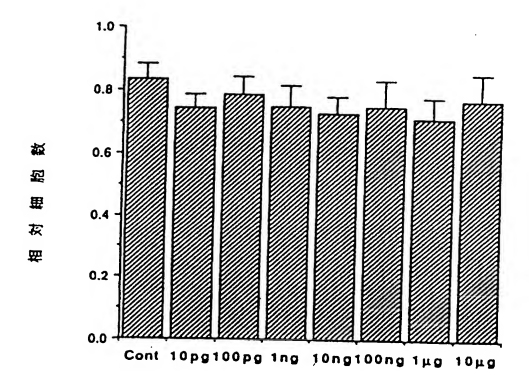
図15



TNF濃度(/ml)

TNFのL-929に対する細胞障害試験

図16



BMAP-1濃度(/m1)

BMAP-1のL-929に対する細胞障害試験

図17

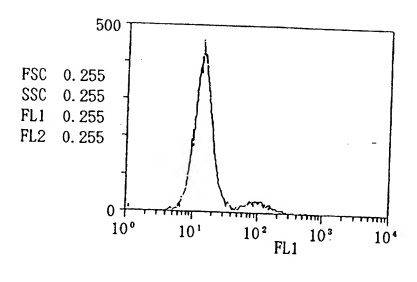


図18

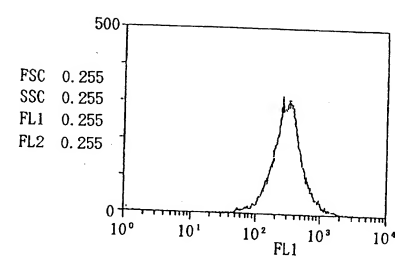
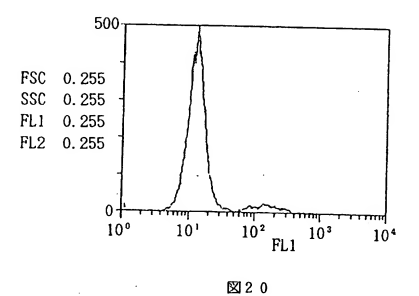
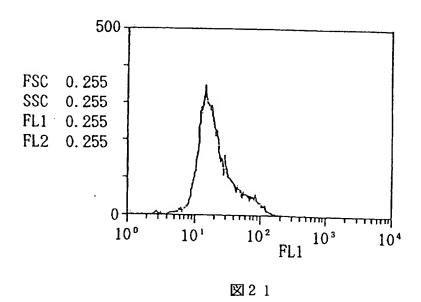


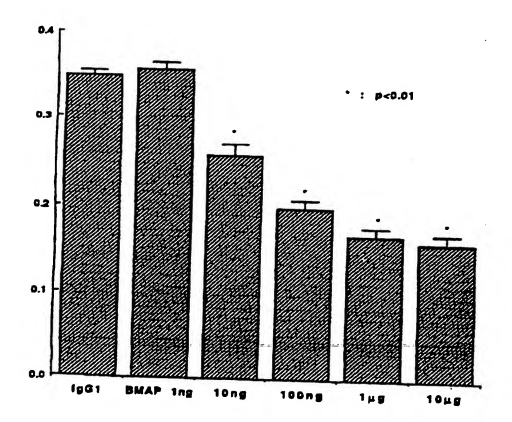
図19

差替え用紙(規則26)





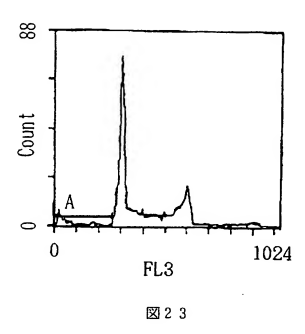
差替え用紙 (規則26)

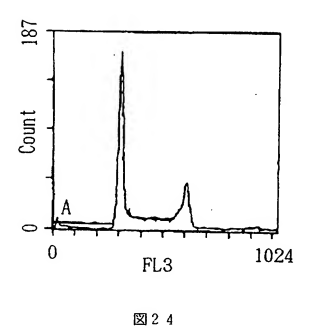


BMAP-1濃度 (/ml)

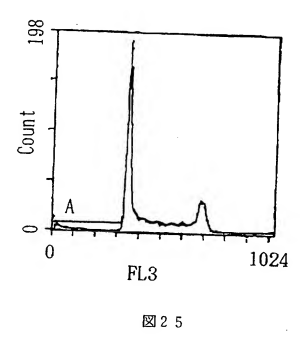
BMAP-1の細胞 (マウスIAP遺伝子を導入した
ジャーカット細胞) に対する増殖抑制作用

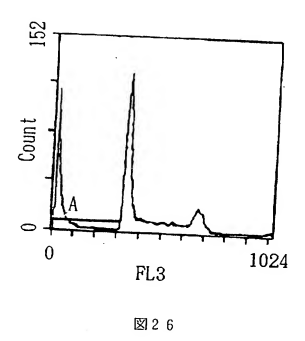
2 2 2





差 替 え 用 紙 (規則26)





差替え用紙 (規則26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00702

	ASSIFIÇATION OF SUBJECT MATTER		PCT/C	129//00/02		
Int	6, C12P21/08,					
	to International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification	and IPC			
	LDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl ⁶ A61K39/395, G01N33/15//C07K16/28, C12N15/06, C (C12P21/08, C12R1:91)						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where			Relevant to claim No.		
Х	WO, 95/06748, Al (Chugai P	harmaceutical	Co.,	1 - 7		
	March 9, 1995 (09. 03. 95) & EP, 721015, A			• ,		
	ROSALES, Carlos et al., "EXPRESSION OF THE 50-kDa INTEGRIN-ASSOCIATED PROTEIN ON THE MYELOID CELLS AND ERYTHROCYTES", THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, 1992, Vol. 149, No. 8, pp. 2759-2764					
Y	BROWN, Eric et al., "Integrin-associated 1 - 11 Protein: A 50-kD Plasma Membrane Antigen Physically and Functionally Associated with Integrins", The Journal of Cell Biology, 1990, Vol. 111, No. 6, pp. 2785-2794					
Y	DEDHAR, Shoukat, "Integrin transduction in oncogenesis Cancer and Metastasis Revie pp. 165-172	e. An overvier	11	1 - 11		
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fa	mily annex.			
"A" document to be of p	astegories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"I" later document pub date and not in con the principle or the	dished after the internal	national filing date or priority ation but cited to understand invention		
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other				claimed invention cannot be cred to involve an inventive		
"O" documen means	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document combined with one or more other such documents such combined.					
the priori	P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search May 16, 1997 (16. 05. 97) Date of mailing of the international search report May 27, 1997 (27. 05. 97)						
Name and mailing address of the ISA						
	nese Patent Office	Authorized officer				
Facsimile No. Telephone No.						
orm PCT/ISA	/210 (second sheet) (July 1992)	тегерионе 146.	<u> </u>			

BNSDOCID: <WO_____9732601A1_I_>

			1/00102			
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		,			
Int. Cl 4 A61K	39/395. GO1N33/15//CO7K16/28. C12N15/06. (C12P21/08. (C12P21/08, C12R1:91)				
	行った分野					
神旦で打った	最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. Cl 4 A61K	39/395, G01N33/15//C07K16/28, C12N15/06, (C12P21/08, (C12P21/08, C12R1:91)				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
			•			
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)				
CAS ON	LINE					
C. 関連す	ると認められる文献					
引用文献の	TO CELLO DATE OF THE PROPERTY					
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
Х	WO, 95/06748, A1 (中外製薬株 (09.03.95) &EP, 721015	式会社) 9 3日 1005	1-7			
	(0 3. 0 5. 9 5) &EP, 7 2 1 0 1 5	, А				
Y	ROSALES, Carlos et al. "EXPRESSION OF TH	E 50-kDa INTEGRIN-ASSOCIATED PROTEIN	1-11			
	ON THE MYELOID CELLS AND ERYTHROCYTES" Vol. 149, No. 8, pp. 2759-2764	. THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, 1992.	1 11			
	701. 143, NO. 6, pp. 2759-2764					
Y	BROWN. Eric et al, "Integrin-associated Protein: A 50-kD Plasma Memmbrane 1-11					
	Antigen Physically and Functionally Associated	ciated with Integring" The Journal				
	of Cell Biology, 1990, Vol. 111, No. 6, p					
Y	DEDHAR, Shoukat, "Integrin mediated sign	nal transduction in oncogenesis:An	1 – 1 1			
	overview, Cancer and Metastasis Reviews	s, 1995, Vol. 14, pp. 165-172				
□ C欄の続き	らにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を公昭			
* 引用文献の)カデブリー		MA & BONHO			
	種のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献				
$oldsymbol{arepsilon}$		「T」国際出願日又は優先日後に公表さ て出願と矛盾するものではなく、	・れた 又献であって 発明の原理マけ電			
・E」元行又制 の	ぱではあるが、国際出願日以後に公表されたも	論の理解のために引用するもの				
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行		「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明			
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)		の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	よりれるもの 経文献と他の 1 CL			
	胆田を付す) る開示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに			
「P」国際出版	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	もの			
		・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	*			
国際調査を完了	した日 16.05.97	国際調査報告の発送日				
		27.0	5.9 7			
国際調査機関の名称及びあて先		特許庁審査官(権限のある職員)	4C 9284			
国本 国	特許庁 (ISA/JP) 便番号 100	瀬下 浩一	3204			
東京都千代田区霞が関三丁目 4番 3 号 電話番号 03-3581-1101 内線 3453						
	· · • · · · · · · · · · · · · · · ·	PE	四顧 3453			

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)